# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-302015

(43)Date of publication of application: 02.11.1999

(51)Int.CI.

CO1G 9/02 A61K 7/42

CO1B 33/12

(21)Application number: 10-336316

(71)Applicant : SAKAI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

26.11.1998

(72)Inventor: ISHIDA KUNITERU

TAKAHASHI MAMORU

OHIRA HIROYA

(30)Priority

Priority number: 10 80154

Priority date: 20.02.1998

Priority country: JP

# (54) ZINC OXIDE PARTICLE COMPOSITION HAVING CONTROLLED SURFACE ACTIVITY, ITS PRODUCTION AND COSMETIC CONTAINING THE SAME

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce a zinc oxide particle compsn., preferably a superfine zinc oxide particle compsn. with a high density coating comprising oxide of silicon on the surface of each particle and to obtain cosmetics contg. the compsn.

SOLUTION: An aq. suspension of zinc oxide particles, preferably superfine zinc oxide particles having ≤0.15 μm average particle diameter is prepd., a water-soluble silicate is added to the suspension by 1-50 wt.% (expressed in terms of SiO2) based on the weight of zinc oxide and the suspension is neutralized to pH 6.0-8.0 by adding an acid over ≥40 min while keeping the temp. at a temp. of ≥60°C. high density coatings comprising oxide of silicon are formed on the surfaces of the zinc oxide particles by 1-50 wt.% based on the weight of zinc oxide and the objective compsn. having ≤2 ppm (expressed in terms of Zn) solubility to pure water and ≤20 ppm (expressed in terms of Zn) solubility to 0.0005 wt.% aq. sulfuric acid soln. is obtd.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

05.06.2000

[Date of sending the examiner's decision of

05.08.2003

rejection

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of 2003-17078 rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's 04.09.2003 decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開

# 特開平11-

(43)公開日 平成11年(

(51) Int.CL* C 0 1 G 9/02	<del>額別配号</del>	PI C01G 9/02	A
A61K 7/42		A61K 7/42	••
C 0 1 B 33/12		C 0 1 B 33/12	С
		審査部球 末間球 簡求項の数10	OL
(21)出顧番号	<b>物顧平10-336316</b>	(71) 出廢人 000174541	
(22)出顧日	平成10年(1998)11月26日	现化学工 <b>资</b> 株式会社 大阪府梯市戎之町西1	丁1都
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特額平10-80154 平10(1998) 2月20日	(72)発明者 石田 邦輝 福島県いわき市泉町下 塚化学工業採式会社小	•
(33) 優先權主張国	日本 (JP)	(72)発明者 高橋 護 福島県いわき市泉町下 将化学工業株式会社小	川字田
		(72)発明者 大平 泰也 福島県いわき市泉町下 将化学工業株式会社小	川字田
		(74)代理人 非理土 牧野 逸郎	

(54) 【発明の名称】 表面活性を抑制した酸化亚鉛粒子紅成物、その製造方法及びその組成物を含有する化

# (57)【要約】 (修正有)

【課題】表面にケイ素酸化物からなる高密度の被覆層を有した、酸化亜鉛粒子組成物、好ましくは、酸化亜鉛超 機粒子組成物とその製造方法とその組成物を含有する化 粧料を提供する。

【解決手段】酸化亜鉛粒子、好ましくは、平均粒子径0、15μm以下の超微粒子酸化亜鉛の表面に、酸化亜鉛に対して1~50重置%の簡囲でケイ素酸化物からなる高密度の被覆層を有し、純水への溶解度が2nとして2pom以下であると共に、0.0005電量%硫酸水溶液へ

20

特闘平11-302015

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】酸化亜鉛粒子の表面に酸化亜鉛に対して1 ~5 () 重量%の範囲でケイ素酸化物からなる高密度の被 確層を有し、純水への溶解度が2nとして2ppm以下 であると共に、0.0005重量%硫酸水溶液への溶解度 が2mとして20ppm以下であることを特徴とする表 面活性を抑制した酸化亜鉛粒子組成物。

【請求項2】酸化亜鉛粒子が6.15 μm以下の平均粒子 径を有する請求項!記載の酸化亜鉛粒子組成物。

【請求項3】表面を酸化亜鉛に対して1~20重量%の 範囲のオルガノポリシロキサンで更に処理してなる請求 項1又は2に記載の酸化亜鉛粒子組成物。

【請求項4】ケイ素酸化物からなる高密度の被覆層の上 に酸化亜鉛に対して0.5~30重量%の範囲のA1、T 1. 乙ェ、Sn. Sb及び巻土領元素よりなる群から選 ばれる少なくとも1種の酸化物からなる第2の被覆層を 有する請求項1に記載の酸化亜鉛粒子組成物。

【請求項5】表面を酸化亜鉛に対して1~20重量%の 範囲のオルガノボリシロキサンで更に処理してなる請求 項4に記載の酸化亜鉛粒子組成物。

【請求項6】酸化亜鉛粒子の水性懸濁液に酸化亜鉛の盒 置に対してSiO」として1~50重量%の水溶性ケイ 酸塩を加え、温度を60°C以上に保持しつつ、40分以 上の時間をかけて酸を加えて、pHが6.0~8.0の範圍 となるまで、壁瀬液を中和して、酸化亜鉛粒子の表面に ケイ素酸化物からなる高密度の被覆層を形成することを 特徴とする表面活性を抑制した酸化亜鉛粒子組成物の製 造方法。

【請求項7】酸化亜鉛粒子の水性懸濁液に、温度を60 ℃以上に保持すると共に、pHを9~15.5の範囲に保 持しつつ、酸化亜鉛の重量に対してSiO、として1~ 5 0 重量%の水溶性ケイ酸塩と酸とを4 0 分以上の時間 をかけて同時に加えた後、更に、酸を加えて、p Hが6、 0~8.0の範囲となるまで、懸濁液を中和して、酸化亜 鉛粒子の表面にケイ素酸化物からなる高密度の披覆層を 形成することを特徴とする表面活性を抑制した酸化亜鉛 粒子組成物の製造方法。

【請求項8】酸化亜鉛粒子が6、15 m 以下の平均粒子 径を有する請求項6又は7に記載の酸化亜鉛粒子組成物 の製造方法。

【請求項9】請求項1から5のいずれかに記載の酸化亜 鉛粒子組成物を1~80重量%の範囲で含有することを 特徴とする化粧料。

【請求項10】請求項1から5のいずれかに記載の酸化 亜鉛粒子組成物を1~80重置%の範囲で含有すること を特徴とする日紀け止め化粧料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の肩する技術分野】本発明は、すぐれた繋外線退

密度の被覆層を表面に設けることによって、表面活性を 大幅に卸制した酸化亜鉛粒子組成物。その製造方法及び 上記組成物を含有する化粧料に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、オゾン層が一部、破壊されている ことによって、地表に到達する紫外線量の増加が問題に されており、従来に増して、効果の高い日焼け止め化粧 料が妄望されている。従来、このような日焼け止め化粧 料における無外傷吸収剤としては、ベンゾフェノン系、 安息香酸系、メトキシケイ皮酸系等の有機化合物が用い **られているが、これら有機化合物では、広い範囲の波長** 域の紫外線を吸収することができないことや、皮膚への 刺液性の問題等から、より安全な紫外線遮蔽剤が求めら れている。

【0003】地表に到達する紫外線には、水疱、紅斑等 の炎症(所謂日焼け)を起こす短波長(B領域)の紫外 線 (280~320 nm) に加え、より長波長 (A領 域)の紫外線(320~400mm)が相乗して、皮膚 の老化や発癌性を引き起こすことが明らかにされてお り、近年、特に、A領域の築外線の進蔵に大きな関心が もたれている。

【0004】ところで、酸化亜鉛は、本来、380nm 付近に鋭い吸収端を有するので、A領域の紫外線に対す る遮蔽効果が高いが、更に、その後になって、超微粒子 酸化亜鉛が開発され、この超微粒子酸化亜鉛は、B鎖域 からA領域の広い波長域にわたる紫外線を退散するのみ ならず、超機粒子ルチル型酸化チタンが屈折率2.7を有 するところ、超岗粒子酸化亜鉛は屈折率が2.0と小さ く、透明性にすぐれているので、紫外線道散剤として注 39 目されている。

【0005】他方、酸化亜鉛は、元来、水に微量溶解す る性質があり、その溶出亜鉛イオンによる生理作用が化 粧品分野では古くより収斂剤として利用されている。更 に、脂肪酸と反応して金属石ケンを生成する化学反応性 は、皮膚から分泌される皮脂を吸収して、化粧持ちをよ くしたり、また、体臭成分を吸収するデオドラント効果 として利用されることもある。

【0006】しかし、これらの生理活性と化学反応性 は、酸化亜鉛を超微粒子化することによって一層強くな る傾向にあり、今後、皮膚組織に対する安全性がより求 められた場合。粒子表面の活性を抑制することが望まし Ļ,

【0007】更に、安全性に関連して、超機粒子酸化亜 鉛の光触媒能による活性酸素の生成を危惧する見方があ る。元来、酸化亜鉛は、その結合エネルギーに組当する 紫外線を吸収することによって励起され、酸化チタンよ りは非常に弱いが、粒子表面に接触している物質を酸化 する能力を有する。従って、化粧料に使用されたとき に、 活性酸素を生成するかもしれないとの疑いをもたれ 菽性と透明性を有するうえに、ケイ素酸化物からなる高 50 ていることから、超機粒子酸化亜鉛の光触媒活性を抑制 することが望ましい。

【0008】また、上述した酸化亜鉛の水への溶解性と化学反応性は、化粧料の配合設計上、種々の不都合を楽している。即ち、化粧料の最も重要な原料成分は、入体の主要な構成成分でもある水であるが、超後粒子酸化亜鉛を含む化粧料の場合、溶出亜鉛イオンが他成分と反応するために、水の比率を高めることができず、処方の自由度が狭められている。例えば、従来の超級粒子酸化亜鉛を含む日焼け止め化粧料の場合、水の比率を50%以上にすることは困難であり、乳化製品の殆どは、油中水 10型(W/O)に限定されている。

【0009】更に、超機粒子酸化亜鉛の化粧料への使用は、超機粒子酸化亜鉛が化粧品の他の配合成分である種々の曲剤、香料、色料、有機紫外線吸収剤、水溶性高分子等と反応して、化粧料の粘度の増加や低減、異臭の発生、変色等を起とす問題からも、処方の自由度を強めている。

【0010】そこで、特開平3-183620号公報には、職位子酸化亜鉛の豪面にアルミニウム、ケイ素、ジルコニウム又はスズの酸化物若しくは水酸化物を被罹し、酸化亜鉛の触媒活性を低下させて、化粧料中の有機系ベヒクルの変質を抑制し、また、敵粒子酸化亜鉛の動摩擦係数を低減させて、滑りや感候の悪化を防止することができることが記載されている。しかし、従来より知られているこのような被覆層を豪面に設けた微粒子酸化亜鉛では、光触媒活性の抑制は、尚、非常に不十分であり、特に、酸化亜鉛が本来、有する水への溶解性と化学反応性は、殆ど抑制することができない。

【①①11】以上のほか、超版粒子酸化チタンや超版粒子酸化亜鉛をオルガノポリンロキザンで表面処理することによって、アセトアルデヒドの光化学的酸化反応に対する光触媒作用を小さくすることができることが報告されている(Cosmetres Molletries magazine, Vol. 112, June 1997, pp. 83-85)。

【0012】しかし、化粧料分野においては、超激粒子酸化量鉛は、既に、実際に、オルガノポリシロキサン処理したうえで配合されることが多く。それにもかかわらず、上述した溶出亜鉛イオンによる不具合や、他成分との反応性等の問題がみられることから、超微粒子酸化亜鉛は、単純に、オルガノポリシロキサンで表面処理しても、酸化亜鉛本来の表面活性を実質的に抑制することができないのみならず、光触媒活性についても、無害なまでに副御することはできない。

[0013]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、酸化亜鉛、 特に、超級粒子酸化亜鉛における上述した粒々の問題、 なかでも、日焼け止め化粧料に用いるための超激粒子酸 化亜鉛における上述した種々の問題を解決するためにな されたものであって、表面にケイ素酸化物からなる高密 度の核理層を有し、純水や磁酸水溶液への溶解度が著し 50 く小さく、また、光触媒際能も、殆ど無害なまでに抑制された酸化亜鉛粒子組成物、好ましくは、酸化亜鉛超微粒子組成物とその製造方法と、夏には、そのような酸化亜鉛超微粒子組成物を配合した日焼け止め化粧料を提供することを目的とする。

[0014]

【課題を解決するための手段】本発明による表面活性を抑制した酸化亜鉛粒子組成物は、酸化亜鉛粒子の表面に酸化亜鉛に対して1~50重量%の節囲でケイ素酸化物からなる高密度の設理層を有し、純水への溶解度が2nとして2ppm以下であると共に、0.0005重量%硫酸水溶液への溶解度が2nとして20ppm以下であることを特徴とする。

【0015】とのような表面活性を抑制した酸化亜鉛粒子組成物は、本発明に従って、酸化亜鉛粒子の水性懸稠液に酸化亜鉛の重置に対してSIO。として1~50重置%の水溶性ケイ酸塩を加え、温度を60℃以上に保持しつつ、40分以上の時間をかけて酸を加えて、pHが6.0~8.0の範囲となるまで、懸稠液を中和して、酸化亜鉛粒子の表面にケイ素酸化物からなる高密度の被覆層を形成することによって得ることができる。

【0016】また、別の方法として、本発明に従って、 酸化亜鉛粒子の水性懸潤液に、温度を60℃以上に保持 すると共に、pHを9~10.5の範囲に保持しつつ、酸 化亜鉛の重量に対してSiO。として1~50重量%の 水溶性ケイ酸塩と酸とを40分以上の時間をかけて同時 に加えた後、更に、敵を加えて、pHが6.0~8.0の範 聞となるまで、壁洞液を中和して、酸化亜鉛粒子の衰面 にケイ素酸化物からなる高密度の被覆層を形成すること のよって得るととができる。

【0017】更に、本発明による化桩斜は、上記酸化亜鉛粒子組成物を含むことを特徴とする。

[0018]

【発明の実施の形態】本発明において用いる酸化亜鉛粒 子は、電気亜鉛地金を蒸発酸化して得られるものや、硫 酸亜鉛、塩化亜鉛のような水溶性塩の水溶液を中和して 得られる水酸化亜鉛、炭酸亜鉛、硫化亜鉛、シュウ酸亜 鉛等を焼成して得られるもの等、特に、限定されるもの ではなく、いずれでもよい。しかし、本発明において、 酸化亜鉛粒子は、高い透明性を有するように、平均一次 粒子径が6.15μm以下であることが好ましい。酸化亜 鉛粒子の平均一次粒子径が0.15μmより大きいとき は、隠蔽力が大きく、白くなり、透明性が低い。しか し、必要に応じて、平均一次粒子径が0.15 mmを越え るものを用いてもよい。酸化亜鉛粒子の平均一次粒子径 の下限は、特に、限定されるものではないが、通常、9、 ① 1 μmである。ここに、平均一次粒子径とは、透過型 電子顕微鏡写真の10万倍の視野で一定方向径(所謂 F ERET 径)で定義されるものである。

0 【0019】本発明による酸化亜鉛粒子組成物は、酸化

20

亜鉛粒子の衰面に酸化亜鉛に対して1~50重量%、好ましくは、5~20重量%の範囲でケイ素酸化物からなる高密度の被覆層を有する。ケイ素酸化物は、限定されるものではないが、好ましくは、含水ケイ素酸化物である。酸化亜鉛粒子組成物におけるケイ素酸化物の割台が1重量%よりも少ないときは、酸化亜鉛の衰面活性を抑えることができず、他方、50重量%を越えるときは、得られる酸化亜鉛粒子組成物が分散性において著しく低下する。

【0020】本発明によれば、酸化亜鉛粒子の水性懸剤 液に、酸化亜鉛に対してSiO, として1~50重量% の水溶性ケイ酸塩を加え、温度を60°C以上に保持しつ つ、40分以上の時間をかけて敵を中和剤として加え て、p H が6.0 ~8.0 の範囲となるまで、懸濁液を中和 することによって、酸化亜鉛粒子の表面にケイ素酸化物 からなる高密度の被覆層を形成して、本発明による酸化 亜鉛粒子組成物を得ることができる。水性懸濁液におけ る酸化亜鉛粒子の濃度は、50~250g/Lの範囲が 好ましく、また。酸化亜鉛粒子は、サンドミル等の粉砕 機によって、酸化亜鉛原体を十分に鉛砕しておくことが 望ましい。上記水溶陰ケイ酸塩としては、ケイ酸ナトリ ウム又はケイ酸カリウムが好ましく用いられるが、しか し、これらに限定されるものではない。上記中和剤とし ては、限定されるものではないが、硫酸等の危機酸や、 酢酸、シュウ酸等の有機酸が好ましく用いられる。

【①①21】本発明によれば、酸化亜鉛粒子の水性懸稠液に水溶性ケイ酸塩を加えた後、これに中和剤として酸を加えて、水溶性ケイ酸塩を中和する際の温度条件と中和剤を加える時間条件(時間幅)が重要である。即ち、本発明によれば、酸化亜鉛粒子の水性壁稠液に水溶性ケイ酸塩を加え、この懸稠液の温度を60℃以上、好ましくは、80℃以上に保持しながら、40分以上、好ましくは、60分以上の時間をかけて、中和剤を加え、piが5.0~8.0の範囲まで、壁稠液を中和することによって、含水ケイ素酸化物からなる高密度の破硬層を酸化亜鉛の表面に形成することができる。

【0022】別の方法として、酸化亜鉛粒子の水性懸潤液に、その温度を60℃以上、好ましくは、80℃以上に保持しながら、水溶性ケイ酸塩と中和剤とを、40分以上、好ましくは、60分以上の時間をかけて、同時に加えた後、更に、中和剤を加えて、pHが6.0~8.0の範囲まで、懸濁液を中和することによっても、含水ケイ素酸化物からなる高密度の被覆層を酸化亜鉛の表面に形成することができる。

【0023】とのような本発明の方法によって、酸化亜鉛の表面に含水ケイ素酸化物からなる高密度の接覆層を形成することができる。そして、本発明によれば、このような含水ケイ素酸化物からなる高密度の被覆層が酸化亜鉛粒子を媒体から隔絶するので、酸化亜鉛本来の性質である水への溶解性と化学反応性を若しく抑制すること

ができ、更には、光絵媒能をもほぼ完全に抑制することができ、かくして、本発明によれば、特に、超微粒子酸化亜鉛の表面活性を裏質的に抑制することができる。更に、本発明による酸化亜鉛粒子組成物は、水への分散性や水中における分散安定性が向上するという利点も有する。

【0024】本発明によれば、酸化亜鉛にケイ素酸化物からなる高密度の被理層を形成する前に、酸化亜鉛に、上記被理層の形成を妨げない範囲で、Ti、2r.Snや、その他の含水酸化物又は酸化物を少量、含有させてもよい。

【りり25】更に、本発明によれば、上述したようにして、酸化亜鉛の表面に含水ケイ素酸化物からなる高密度の被覆層を形成した後、その上に酸化亜鉛に対して0.5~30宣置%。好ましくは、2~15重置%の範囲のA1、Ti、2r、Sn、Sb及び希土類元素よりなる群から週ばれる少なくとも1種の酸化物からなる第2の被環層を形成してもよい。とこに、希土類元素としては、例えば、イットリウム、ランタン、セリウム、ネオジム等を挙げることができる。

【0026】このような第2の被環層を有する酸化亜鉛粒子組成物は、含水酸化ケイ素からなる第1の接環層を有する酸化亜鉛粒子組成物の水性懸濁液を調製し、これに上記元素の水溶性化合物の水溶液を加え、酸又はアルカリを中和剤として加えて、上記元素の化合物を中和して、上記酸化亜鉛粒子組成物の表面に上記元素の酸化物からなる被環層を形成することによって得ることができる。

【0027】A1の水溶性化合物としては、例えば、硝酸アルミニウム、硫酸アルミニウム、アルミン酸ナトリウム等を、Tiの水溶性化合物としては、例えば、チャニル磁酸等を、Zrの水溶性化合物としては、例えば、硝酸ジルコニウム、硫酸ジルコニウム等を、Snの水溶性化合物としては、例えば、塩化アンチモン等を、また、希土類元素の水溶性化合物としては、例えば、硝酸セリウム等を挙げることができる。

【0028】上記中和剤である壁としては、前途したものと同じく、確酸等の無機酸や、酢酸、シュウ酸等の有機酸や水酸、シュウ酸等の有機酸が好ましく用いられる。他方、上記中和剤であるアルカリとしては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化アンモニウム等が好ましく用いられる。【0029】含水ケイ素酸化物からなる第1の被覆層を形成するに際して、2種以上の元素の酸化物からなる被覆層を形成する場合。複数の元素の酸化物からなる被覆層を形成して、2種以上の元素の酸化物からなる被覆層を形成してもよいが、しかし、個々の元素の水溶性化合物の水溶液を用いて、一層ずつ、酸化物からなる被覆層を形成して、第2の被覆層を

多層とするのが好ましい。アルミニウム酸化物を含む液 数の元素の酸化物からなる接種層を形成する場合には、 アルミニウム酸化物からなる被覆層を最後に形成すると とが好ましい。

【0030】また、本発明によれば、例えば、化粧料中 の油剤への分散性を高め、また、撥水性を高めるため に、酸化亜鉛粒子の表面に含水ケイ素酸化物からなる第 1の被覆層を形成した後、又は上記第2の被覆層を形成 した後、そのような酸化亜鉛粒子組成物をオルガノポリ シロキサンで表面処理してもよい。このような表面処理 10 に用いるオルガノボリシロキザンは、酸化亜鉛に対し て、通常、1~20重置%の範囲であり、好ましくは、 3~10宣置%の範囲である。オルガノポリシロキサン としては、例えば、ジメテルポリシロキサンやメチルハ イドロジェンポリシロキサン等が好ましく用いられる。 このようなオルガノポリシロキサンが酸化亜鉛に対して 1 重量%よりも少ないときは、化粧料中の抽剤への分散 性の改善効果に乏しく、他方、20重量%を越えても、 化粧料中の油剤への分散性や撥水性が飽和するので、経 済的にも不利である。

【0031】とのように、オルガンポリシロキサンによ る表面処理のほか、例えば、ステアリン酸等の高級脂肪 酸、パルミチン酸オクチル等の高級脂肪酸エステル、ト リメチロールエタン、トリメチロールプロパン。ペンタ エリスリトール等の多価アルコール、ジエタノールアミ ン、トリエタノールアミン等のアミン化合物で表面処理 することもできる。

【りり32】本発明による酸化亜鉛粒子組成物は、その 表面にケイ素酸化物からなる高密度の被覆層を有し、絶 水及び硫酸水溶液への溶解度が著しく小さく、また、光 触媒機能が抑制されている一方、A 領域紫外線の建設能 と適明性においてすぐれているので、人体への安全性を 危惧することなく、紫外線遮蔽用化粧料に好適に用いる ことができる。本発明において、ケイ素酸化物からなる 高密度の被覆層とは、酸化亜鉛の溶解性、特に、酸化亜 鉛の純水及び韓酸水溶液への溶解度をこのように低くす ることができる殿密さを有するという意味である。

【0033】本発明による酸化亜鉛粒子組成物は、これ を配合する化粧料の削形を大幅に拡大することができ る。本発明による酸化亜鉛粒子組成物は、抽性タイプは 40 勿論、水への溶解性が殆どないことから、水の比率が5 0%を越える乳化製品や化佐水にも安定的に用いること ができる。更に、化粧料における他の配合成分である橙 7の油剤、香料、色料、有機紫外線吸収剤、水溶性高分 子等との反応性を殆どもたないから、本発明による酸化 亜鉛粒子は、任意の剤形、例えば、パウダー、プレスド パウダー、ケーキ状、乳液状、溶液状、ゲル状等のいず れの削形の日焼け止め化粧料にも用いることができる。 [0034]

説明するが、本発明はこれら実施例により何ら限定され るものではない。以下の実施例及び比較例においては、 特に、記載がない限りは、酸化亜鉛原体として、電気亜 鉛地金を蒸発酸化して得られた平均一次粒子径0.06 g nの超微粒子酸化亜鉛(堺化学工業(株)製FINEX -25)を用いた。

### 【0035】実態例1

超微粒子酸化亜鉛の水性壁漏液(2n0濃度50g/ L)を80℃に昇温し、捌拌下、酸化亜鉛に対して、S 102 として10重量%のケイ酸ナトリウムの水溶液を 加えた。10分間、熟成した後、60分かけて損針下に 硫酸を加え、pH6.5に中和した。30分間、熱成した 後、得られた壁画液を濾過、水洗した後、130℃で5 時間、加熱乾燥した。このようにして得られた乾燥品を ジェットミル紛砕して、含水ケイ素酸化物からなる高密 度の被覆層を表面に有する酸化亜鉛超微粒子組成物粉末 を得た。

#### 【0036】実施例2

超微粒子酸化亜鉛の水性壁濁液(2g〇濃度50g/ 29 L)を80℃に昇温し、捌拌下、酸化亜鉛に対して、S ! ○』として10宣費%のケイ酸ナトリウムの水溶液を 加えた。10分間、熱成した後、60分かけて損鉢下に 硫酸を加え、p H6、5 に中和した。3 0 分間、熱成した 後、損搾下に、酸化亜鉛に対して、A 1, 0, として5 重量%のアルミン酸ナトリウムの水溶液を加え、10分 間、熱咳した後、10分かけて硫酸を加えて、pH7、0 に中和した。30分間、熱成した後、得られた壁濁液を 濾過、水洗し、130℃で5時間加熱乾燥した。このよ うにして得られた乾燥品をジェットミル粉砕して、内側 に含水ケイ素酸化物からなる高密度の接覆層を有し、外 側に含水アルミニウム酸化物からなる核寝層を有する酸 化亜鉛組織粒子組成物粉末を得た。

#### 【0037】実能例3

実結例2で調製した酸化亜鉛超像粒子組成物粉末をスー パーミキサー中で鎖搾しながら、酸化亜鉛に対して10 重量%のジメチルポリシロキサン (信越化学 (株) 製シ リコーンオイルKF-96)を噴霧して、ジメチルポリ シロキザン処理した酸化亜鉛超微粒子組成物粉末を得 tc.

#### 【0038】比較例1

実施例1と同様にして、超微粒子酸化亜鉛の水性壁鋼液 を諷製し、25~35℃の範囲の温度で、酸化亜鉛に対 して、SiO」として10重量%のケイ酸ナトリウムの 水溶液を加えた。10分間、熱成した後、10分かけて 硫酸を加えて、pH6、5に中和した。次に、この監濁液 に摂拌下、酸化亜鉛に対して、A!, O, として5重量 %のアルミン酸ナトリウムの水溶液を加えた後。10分 かけて硫酸を加えて、pH7.0 に中和した。この後、宴 施例1と同様に処理して、内側に含水ケイ素酸化物から 【実施例】以下に比較例と共に実施例を挙げて本発明を 50 なる接種層を有すると共に、外側に含水アルミニウム酸

特闘平11-302015

化物からなる接種層を有する酸化亜鉛超微粒子組成物粉 末を得た。

#### 【0039】比較例2

実施例1と同様にして、超微粒子酸化亜鉛の水性壁積液 を調製し、80°Cに昇温し、観控下、酸化亜鉛に対し て、A!, O, として5重量%のアルミン酸ナトリウム の水溶液を加えた後、10分かけて硫酸を加えて、p H 7.0に中和した。この後、実施例1と同様に処理して、 表面が含水アルミニウム酸化物で被覆された酸化亜鉛鋼 微粒子組成物粉末を得た。

#### 【0040】比較例3

超微粒子酸化亜鉛原体の粉末をスーパーミキザー中で遺 控しながら、紛体に対して10重置%のジメチルポリシ ロキサン (信越化学 (株) 製シリコーンオイルKF-9\* \* 6) を噴霧して、ジメチルポリシロキサン処理した酸化 亜鉛超微粒子組成物粉末を得た。

10

### 【0041】比較例4

超微粒子酸化亜鉛原体そのもの(閉化学工業(株)製ド INEX-25)を比較例としての酸化亜鉛粒子組成物 とした。

#### 【0042】試験1

上記実施例1~3及び比較例1~4において得た酸化亜 鉛超微粒子組成物粉末について、25°Cにおける純水及 10 びpH4の硫酸酸性水溶液(0.0005重置%酸酸水溶 液) への酸化亜鉛の溶解度を原子吸光分析にて測定し た。結果を表しに示す。

[0043]

【表1】

	酸化亜鉛の溶解度(25℃)		
	施水への溶解度	硫酸水溶液への溶解度	
突旋例!	LPPMUF	10 p p m以下	
2	1 ppm以下	10 PPMUF	
3	1 p p m Q F	10 ppm以下	
比較例 1	3. 1 ppm	7 3 p p m	
. 2	6.7 ppm	115 ppm	
3	4.9 p p m	105 ррп	
4	4.2 p p m	108ppm	

【0044】表1から明らかなように、本発明による酸 化亜鉛組織粒子組成物粉末は、水及び硫酸水溶液への溶 廃性が著しく小さい。

#### 【0045】試験2

本発明による酸化亜鉛超激粒子組成物筋末のサンスクリ ーンゲルへの使用適性を調べるために、カルボキシビニ ルポリマー〈アクリル酸-アルキルアクリレート共重台 体) 0.2%水溶液に超微粒子酸化亜鉛を12%過度で仕 込み、得られたスラリーの钻度 (25°C、B型钻度計) を測定した。即ち、カルボキシビニルボリマーとして、※ ※ グッドリッチ社製カーボボール934を水に窓解させ、 これに水酸化カリウムを加えて、pH6.5に調整し、こ れに酸化亜鉛超微粒子組成物粉末を12%濃度で仕込

30 み、ホモミキサー5000rpmで競绊して分散させ た。但し、実施例3と比較例3による酸化亜鉛超微粒子 組成物粉末は、撥水性であるので、試験に供しなかっ た。結果を表2に示す。

[0046]

【表2】

	スラリーの粘度(cps)(25℃)	
	初期转度	7日後(室温)
突施例!	29400	24900
2	32600	26500
比較例1	17600	3500
2	8600	2800
4	9200	2700

【0047】表2から明らかなように、本発明による酸 化亜鉛超級粒子組成物は、カルボキンピニルボリマーと の反応性を殆どもたないために、ポリマー水溶液のゲル

も高鉛度が維持されている。これに対して、比較例によ る従来法による酸化亜鉛超微粒子組成物と彼覆層をもた ない超微粒子酸化亜鉛は、いずれも、カルボキンピニル 機造が保持される結果、ポリマー水溶液は時間の経過後 50 ポリマーのカルボキシル蓋と反応して、ポリマーの水和

度を小さくするためであるとみられるが、ポリマー水溶 液のゲル構造が変質し、時間の経過と共に粘度が著しく 低下する。

### 【0048】試験3

酸化亜鉛粒子組成物の耐光性、A領域繁外線の遮蔽能及 び透明性を調べた。

(耐光性の試験) 酸化亜鉛超微粒子組成物粉末0.7gと 白色ワセリン(日本菜局方)6.3gとをフーバー式マラ ーで混碎した後、内径30mm、深さ10mmのポリエ チレン製容器に入れて、試験片とし、ハンディ型紫外線 10 光度計(日本分光(株)製V-550型)を用いて、液 ランプ(ウルトラバイオレットプロダクツ社製UVGL -25型)を用いて、紫外線 (365 nm)を10時間 照射して、照射前後の色差△Eを求めた。

【りり49】 色差は、色差計 (スガ試験機(株) 製SM -5型)を用いて、ハンター系のL. a及びb値を測定 し、これに基づいて、照射前後の間の色差△Eを計算に× \*で求めた。この値が小さいほど、耐光性がよいことを示 す.

【0050】(A領域紫外線の連蔽能及び透明性の評 価) 酸化亜鉛超微粒子組成物粉末1.5 g をスクワラン (日光ケミカルズ(株)製)7.9gと界面活性剤(花王 (株) 製スパン80 ) 5.6 gに加え、ペイントシェーカ ー(レッドデビル社製5410型)で分散させ、塗料化 した後、これをポリエチレンテレフタレートフィルム上 にパーコーター#3にて塗布して、試験片とした。分光 長350mm及び550mmにおけるこの試験片の透過 率を測定して、A領域紫外線の遮蔽能と透明性を評価し た。結果を表3に示す。

[0051]

【表3】

	色差(ΔΕ)	透過率 (%)	
		350 п га	560 n m
実验例 1	2. 5	14	6 4
2	2. 3	14	8.5
3	2. 1	10	8 8
比較例1	8. 2	1 5	8 4
2	9. 2	15	8 4
3	8. 5	10	8 8
4	10.4	12	8 5

【0052】表3から明らかなように、本発明による陰 化亜鉛組織粒子組成物粉末を配合したワセリンは、光貴 変度が小さく、従って、本発明による酸化亜鉛超激粒子 組成物は、光触媒能が著しく抑制されている。更に、本 発明による酸化亜鉛組織粒子組成物は、A領域勢外線の 道茲能と透明性においても高いレベルにあるが、オルガ ノボリシロキサン処理した実施例3による組成物は、ワ セリンへの分散性が改善された結果、A領域紫外線の退 **敬能と透明性が一層すぐれている。** 

### 【0053】実銘例4

酸化亜鉛原体として、電気亜鉛地金を蒸発酸化して得ら れた平均一次粒子径6、0 4 μ m の超微粒子酸化亜鉛を用 いて、水性懸濁液(2m〇造度200g/L)を調製 し、とれを70℃に加熱し、酸化亜鉛に対して、5.0 」として3重量%のケイ酸ナトリウムの水溶液を30分 かけて加えた後、60分かけて資控下に硫酸を加え、p H7.0に中和した。30分間、熟成した後、鎖律下に、 酸化亜鉛に対して、A!、〇」として3重量%のアルミ ン酸ナトリウムの水溶液を30分間かけて加え、10分 間、熱成した後、10分かけて硫酸を加えて、pH7、0

に中和した。30分間、熱成した後、得られた壁画液を 總遇、水洗し、130℃で5時間加熱乾燥した。 とのよ うにして得られた乾燥品をハンマーミル粉砕して、内側 に含水ケイ素酸化物からなる高密度の核理層を有し、外 側に含水アルミニウム酸化物からなる披覆層を有する酸 化亜鉛組織粒子組成物粉末を得た。

【0054】とのようにして得られた酸化亜鉛粒子組成 物の耐光栓は、前述したと同じ歩にて測定した色差△E 値で2.3であった。また、酸化亜鉛粒子組成物のA領域 紫外線の連蔽能と透明性を前述したと同じ方法で評価し たところ、350mm及び550mmにおける遠過率は それぞれ13%及び84%であった。

#### [0055]

【発明の効果】以上のように、本発明による酸化亜鉛粒 子組成物は、その表面に含水ケイ素酸化物からなる高密 度の接覆層を有し、純水及び硫酸水溶液への溶解度が著 しく小さく、また、光触媒構能が抑制されている一方、 A領域紫外線の進載能と透明性においてすぐれていの で、紫外線道蔵用化粧料に好適に用いることができる。